## THERAPEUTIC AGENT FOR MITE ALLERGY

Patent number:

JP6192085

**Publication date:** 

1994-07-12

Inventor:

INADA YUJI; others: 02

**Applicant:** 

YUJI INADA; others: 01

Classification:

- international:

A61K31/22; A61K31/19; A61K31/40; A61K31/415;

A61K37/64

- european:

Application number: JP19930234199 19930826

Priority number(s):

## Abstract of JP6192085

PURPOSE:To obtain a therapeutic agent, having inhibitory activity against a mite protease and useful for treating and preventing mite allergic diseases (e.g. asthma, allergic rhinitis and atopic dermatitis). CONSTITUTION:This therapeutic agent for mite allergy comprises one or more substances selected from aprotinin, potato protease inhibitors, soybean trypsin inhibitors, antipain, leupeptin, guanidino-fatty acid derivatives, guanidinobenzoic acid derivatives and amidinophenolic derivatives as an active ingredient.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-192085

(43)公開日 平成6年(1994)7月12日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup> A 6 1 K 31/22 31/19 31/40 31/415	識別記号 ABF	庁内整理番号 9283-4C 9283-4C 7431-4C 7431-4C	FI	技術表示箇所
37/64		8314-4C	:	審査請求 未請求 請求項の数4(全12頁)
(21)出顯番号	特願平5-234199		(71)出願人	591073946 稲田 祐二
(22)出顧日	平成5年(1993)8	月26日		東京都大田区下丸子2丁目24番10号 多摩川ハイム1号棟808号
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	特願平4-253437 平 4 (1992) 8 月31 日本 (JP)	<b>B</b> .	(71)出願人	000185983 小野薬品工業株式会社 大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号
			(72)発明者	稲田 祐二 東京都大田区下丸子 2 丁目24-10-1- 808
			(72)発明者	二見 瑞子 埼玉県浦和市辻2丁目20番地31号
			(74)代理人	弁理士 大家 邦久 最終頁に続く

### (54) 【発明の名称 】 ダニアレルギー治療剤

## (57)【要約】

【構成】 アプロチニン、ポテトプロテアーゼインヒビター、大豆トリプシンインヒビター、アンチパイン、ロイペプチン、グアニジノ脂肪酸誘導体、グアニジノ安息香酸誘導体、およびアミジノフェノール誘導体から選ばれる1種またはそれ以上の物質を有効成分として含有するダニアレルギー治療剤。

【効果】 本発明に用いられる各物質はダニプロテアーゼに対する阻害活性を有しているので、ダニアレルギー疾患 (例えば、喘息、アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎等) の治療や予防に有用である。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 アプロチニン、ポテトプロテアーゼイン ヒビター、大豆トリプシンインヒビター、アンチパイ ン、ロイペプチン、グアニジノ脂肪酸誘導体、グアニジ ノ安息香酸誘導体、およびアミジノフェノール誘導体か ら選ばれる1種またはそれ以上の物質を有効成分として 含有するダニアレルギー治療剤。

【請求項2】 有効成分が6-グアニジノヘキサン酸・p-エトキシカルボニルフェニルエステルまたはその酸付加塩である請求項第1項記載の治療剤。

【請求項3】 有効成分が、p-(p-グアニジノベン ゾイルオキシ)フェニル酢酸・N, N-ジメチルカルバ モイルメチルエステル、p-グアニジノ安息香酸・1-(N, N-ジメチルカルバモイルメトキシカルボニル) -2-ナフチルエステル、p-グアニジノ安息香酸・p - (N-フェニル-N-エトキシカルボニルメチルカル バモイルメチル)フェニルエステル、p-グアニジノ安 息香酸・p-「(2-エトキシカルボニル-1-インド リニル) カルボニルメチル] フェニルエステル、p-グ アニジノ安息香酸・p-[(3-エトキシカルボニルー 1, 2, 3, 4-rル) カルボニル] フェニルエステル、p-グアニジノ安 息香酸・p-[(2-エトキシカルボニル-1-インド リニル) カルボニル] フェニルエステル、p-グアニジ ノ安息香酸・pー[(NーベンジルーNーエトキシカル ボニルメチル) スルファモイル] フェニルエステル、p ーグアニジノ安息香酸・3-クロロー5-ヒドロキシフ ェニルエステル、p-グアニジノ安息香酸・3-クロロ -4-ピパロイルオキシフェニルエステル、p-グアニ ジノ安息香酸・pースルファモイルフェニルエステル、 p-(p-グアニジノベンゾイルオキシ)フェニル酢 酸、p-グアニジノ安息香酸・6-アミジノナフト-2 ーイルエステル、およびそれらの酸付加塩から選ばれる 1種またはそれ以上の物質である請求項第1項記載の治 療剤。

【請求項4】 有効成分が、5-[p-(p-アミジノフェノキシカルボニル) ベンジリデン] -3-エトキシカルボニルメチルロダニン、1-[p-(p-アミジノフェノキシカルボニル) ベンジル] -2-イソプロピルイミダゾール、p-(p-アミジノフェノキシカルボニル) 安息香酸・N-[1-エトキシカルボニルー2-(3-インドリル) エチル] アミド、p-(p-アミジノフェノキシカルボニル) 安息香酸・2S-エトキシカルボニルー1-ピロリジニルアミド、p-(p-アミジノフェノキシカルボニル) 安息香酸・2R-ベンジルオキシカルボニルー1-ピロリジニルアミド、4-[(4-アミジノー2-メトキシカルボニル) フェノキシカルボニル] 安息香酸・N-フェニルーN-エトキシカルボニルプチルアミド、p-(p-アミジノフェノキシカルボニル) -α-メチル桂皮酸・N-[1R-エトキシカ

ルボニルー2-(3-インドリル)エチル]アミドおよびそれらの酸付加塩から選ばれる1種またはそれ以上の物質である請求項第1項記載の治療剤。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ある種の蛋白分解酵素 阻害剤を有効成分として含有するダニアレルギー治療剤 に関する。

#### [0002]

【発明の背景】呼吸によってヒトに吸い込まれたイエダ ニは、外因性の喘息、アレルギー性鼻炎やアトピー性皮 膚炎を引き起こすことが知られている「J. Allergy、3 9,325(1967)および同誌,42,14(1968)参照のこと]。 最近、イエダニの一種であるデルマトファゴイデス・フ ァリナエ (Dermatophagoides farinae) とデルマトフ ァゴイデス・プテロナイシナス (Dermatophagoides pt eronyssinus ) からそれぞれ分子量25,000と15,000の主 要なアレルゲン蛋白が単離された [J. Immunol., 125, 5 87 (1980)および Int. Archs Allergy Appl. Immunol... 81, 214 (1986)]。また別の報告では、デルマトファ ゴイデス・プテロナイシナス (Dermatophagoides pter onyssinus ) から2種類のプロテアーゼ (蛋白分解酵 素)が単離され、それらの酵素が有する蛋白分解活性が ダニアレルギー疾患と密接に関係していると考えられて いる [Lancet, Jul., 15, 154 (1989)] 。さらに、デル マトファゴイデス・ファリナエ (Dermatophagoides fa rinae ) から単離されたプロテアーゼであるDf-プロ テアーゼは、炎症反応を増悪させ、かつ血管透過性を亢 進させるプラジキニンの生成能力を有することが実験的 に確かめられた [Biochem. Biophys. Acta, 1074, 62 (1991)]。

【0003】これらの事実を総合的に判断すると、イエダニのプロテアーゼがブラジキニンの生成を促進し、その結果、種々のダニアレルギー疾患が生じるものと推察される。従って、イエダニのプロテアーゼ活性を抑えることは、ダニアレルギー疾患(ダニに起因した喘息、アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎等)の治療および/または予防に有用であると考えられる。

#### [0004]

【従来の技術】これまで、イエダニのプロテアーゼを阻害する物質はまったく報告されていない。一方、イエダニ以外のプロテアーゼ(例えば、トリプシン、プラスミン、トロンビン等)に対する阻害剤は多数知られているが、これらの阻害剤がイエダニのプロテアーゼを阻害することは知られていない。

#### [0005]

【発明の目的】本発明者は、以上のような観点からイエ ダニプロテアーゼの阻害剤を見出すため鋭意検討を重ね た。本発明者は、ダニ以外のプロテアーゼ (例えば、ト リプシン、プラスミン、キモトリプシン、カリクレイン 等) に対する阻害剤としては既知である種々の物質につ いて、そのダニプロテアーゼに対する効果を調べたとこ ろ、意外にもすべての阻害剤が有効ではなく、ある特定 の物質のみが阻害効果を有することを見出した。すなわ ち、従来、イエダニ以外のプロテアーゼ阻害剤として知 られている物質の中でも、アプロチニン、ポテトプロテ アーゼインヒピター、大豆トリプシンインヒピター、ア ンチパイン、ロイペプチン、グアニジノ脂肪酸誘導体お よびグアニジノ安息香酸誘導体はダニプロテアーゼに対 しても強力な阻害効果を示したが、アンチトリプシン、 α。 ーマクログロブリンおよび ε ーアミノカプロエート はほとんど阻害効果を示さなかった。さらに最近になっ て、アミジノフェノール誘導体も強力なダニプロテーゼ 阻害効果を有しているが、一方グアニジノフェノール誘 導体のそれは弱いことが判明した。また、グアニジノ基 またはアミジノ基を有する化学物質の中ではアミジノフ エノール誘導体が最も強力なダニプロテーゼ阻害効果を 有していることも見出した。さらにダニプロテアーゼに 対して阻害効果を有する物質は、インビボ (in vivo) の系のひとつであるダニプロテアーゼによる炎症反応 (血管透過性の亢進) を実際に抑えることを始めて確認 して本発明を完成した。

#### [0006]

【発明の構成】本発明は、アプロチニン、ポテトプロテアーゼインヒビター、大豆トリプシンインヒビター、アンチパイン、ロイペプチン、グアニジノ脂肪酸誘導体、グアニジノ安息香酸誘導体、およびアミジノフェノール誘導体から選ばれる1種またはそれ以上の物質を有効成分として含有するダニアレルギー治療剤に関する。本発明で有効成分として用いられる各物質はいずれもよく知られているものばかりであるが、以下に詳細に説明する。

【0007】アプロチニンは、動物組織および血中に存在するポリペプチドであり、58個のアミノ酸よりなる分子量6511の物質であり [Biophys. Res. Commun., 18, 255(1965) 参照のこと]、カリクレイン、プラスミン、トリプシン、キモトリプシン等の蛋白分解酵素の阻害剤として知られている。本発明では、いずれの動物のいずれの組織または血中から得られたものをも用いることができる。

【0008】ポテトプロテアーゼインヒビターは、馬鈴薯中に存在する蛋白分解酵素阻害物質であり、細菌プロテアーゼ(納豆菌プロテアーゼ)作用を強力に阻害し、トリプシンの酵素作用をほとんど阻害しない分子量38,00のタイプ I [兵庫農科大学研究報告,6(1),35(1963)]と、トリプシン、キモトリプシン(牛血清)および細菌プロテアーゼ(納豆菌プロテアーゼ)作用を強力

に阻害する分子型20,000~25,000のタイプII a 、およびキモトリプシン (牛血精) および細菌プロテアーゼ (納豆菌プロテアーゼ) 作用を強力に阻害し、トリプシンの酵素作用をほとんど阻害しない分子量20,000~25,000のタイプII b [J. Biochem., 70,817 (1971)] の3種類が知られており、いずれのインヒビターも本発明に用いることができる。

【0009】大豆トリプシンインヒビターは、大豆中に存在するポリペプチドであり、181個のアミノ酸よりなる分子量22,000のダイズクニッツ(Kunitz)トリプシンインヒビター(以下、Kunitzと略記する。)と72個のアミノ酸よりなる分子量8,000のボウマンービルク(Bowman-Birk)インヒビター(以下、BBIと略記する。)が知られており [代謝,14(6),1057(1977)]、いずれも用いることができる。

【0010】アンチパインは、エス・ミシガネンシス (S. michiganensis)、エス・ヨコスカネンシス(S. yokosukanensis)、アクチノマイセス・バイオラセンス(Actinomyces violascens)などが産生する、構造式: Phe←Co→Arg→Val-Argininalを有する物質であり、トリプシン、パパイン、プラスミン等の阻害物質として知られている。

【0011】ロイペプチンは種々のアクチノマイセテス(Actinomycetes)が産生するオリゴペプチドで、基本構造式:R-Leu-Leu-Arg-CHO(RがアセチルであるものはロイペプチンAc-LL、RがプロピオニルであるものはロイペプチンPr-LLと呼ばれている。)を有する。さらにそれらの誘導体、例えば1個または2個のLeuがValやIleで置換されたものも知られている。本発明で用いられるロイペプチンにはこれらの誘導体も含まれる。ロイペプチンはトリプシン、プラスミン等の蛋白分解酵素の阻害剤として知られている。

【0012】グアニジノ脂肪酸誘導体としては、炭素数  $4\sim8$  の脂肪酸の $\omega$ 末端にグアニジノ基を有する化合物を基本構造とし、そのグアニジノ部分が種々の置換基で置換されているもの、および/またはその酸の誘導体、例えば種々のエステルやアミドが含まれる。また相当するチオエステルも含まれる。さらに、それらの非毒性の酸付加塩も含まれる。それらのグアニジノ脂肪酸誘導体の例としては、特公昭47-21977号、同50-2494号、同45-33175号、同 49-2107号、特開昭48-29732号、同49-24917号、同51-75042号、同49-249七十分を挙げることができる。好ましくは、一般式(1)

[0013]

【化1】

$$\begin{array}{c} H_2N \\ \hline \\ HN \end{array} - NH - (CH_2)n - COO - \begin{array}{c} R^1 \\ \end{array}$$
 (I)

(式中、 $R^1$  は水素原子、ハロゲン、ニトロ、アルキル、アルコキシ、カルボキシまたはアルコキシカルボニル基を表わし、n は  $3\sim 6$  の整数を表わす。)で示される化合物またはその非毒性の酸付加塩が挙げられる。よ

り好ましい化合物として(化合物1) 【0014】 【化2】

6 ーグアニジノヘキサン酸・pーエトキシカルボニルフェニルエステルおよびその非毒性の酸付加塩が挙げられる。

【0015】本発明に含まれる化合物の非毒性の酸付加塩としては、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩のごとき無機酸塩または酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、安息香酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコン酸塩のごとき有機酸塩が挙げられるが、好ましくはメタンスルホン酸塩である。グアニジノ安息香酸誘導体は、安息香酸のoー、mーまたはpー位にグアニジノ基を有する化合物を基本構造とし、そのベンゼン環やグアニジノ部分が種々の置換基で置換されているもの、および/またはその酸の誘導体、例えばエステルやアミドが含まれる。また相当するチオエステルも含まれる。さらに、それらの非毒性の酸付加塩も含まれる。

【0016】本発明に含まれるグアニジノ安息香酸誘導体の例としては、特開昭48-29732号および同49-24917号(米国特許第 3824267号)、同49-11842号、同 50-4038号、同50-69035号、同51-16631号、同52-89640号(米国特許第 4021472号)、同53-15412号、同 53-147044号、同54-70241号および同55-55154号(米国特許第 4224342

号)、同 55-115865号および同 55-115863号 (米国特許 第 4283418号)、同56-34662号 (米国特許第 4310533 号)、同 62-111963号および同 63-165357号 (欧州特許 公開第222608号)、同 55-100356号、同 56-110664号、 同57-53454号、同57-142956号、同 57-142957号、同 57 -179146号、同58-41855号、同58-49358号、同 61-28636 1号、同 61-286362号、同 62-103058号、同 62-155253 号および英国特許公開第 2083818号および第 2095239号 に記載された化合物を挙げることができる。好ましく は、一般式 (II)

【0017】 【化3】

(式中、 $R^2$  はフェニル基、ナチフル基、置換フェニル 基または置換ナフチル基を表わし、 $R^3$  は種々の置換基 を表わす。)で示されるグアニジン安息香酸の誘導体ま たはその非毒性の酸付加塩が挙げられる。より好ましい 化合物としては、

【0018】(化合物2) 【化4】

$$\begin{array}{c|c} H_2N \\ \hline \\ HN \end{array} \begin{array}{c} NH - \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ \end{array} \\ CH_3 \end{array}$$

p-(p-グアニジノベンゾイルオキシ)フェニル酢酸 ・N, N-ジメチルカルバモイルメチルエステル 【0019】(化合物3) 【化5】

p-グアニジノ安息香酸・1-(N, N-ジメチルカル バモイルメトキシカルボニル) -2-ナフチルエステ ル、

【化6】

$$HN$$
 $N$ 
 $COOC_2H_5$ 

p-グアニジノ安息香酸・p-(N-フェニル-N-エ トキシカルボニルメチルカルバモイルメチル) フェニル エステル、

【化7】

p-グアニジノ安息香酸・p-[(2-エトキシカルボ ニルー1ーインドリニル) カルボニルメチル] フェニル エステル、

【0022】(化合物6) 【化8】

$$H_2N$$
 $H_2N$ 
 $H_2N$ 
 $H_2N$ 
 $H_3$ 
 $H_4$ 
 $H_2N$ 
 $H_3$ 
 $H_4$ 
 $H_5$ 
 $H_5$ 
 $H_5$ 

p-グアニジノ安息香酸・p-[(3-エトキシカルボ ニルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリンー2 -イル) カルボニル] フェニルエステル、

O COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> 【0023】(化合物7) 【化9】

$$H_{2N}$$
  $H_{2N}$   $H$ 

p-グアニジノ安息香酸・p-[(2-エトキシカルボ ニルー1-インドリニル) カルボニル] フェニルエステ ル、

【0024】(化合物8)

【化10】

$$HN$$
  $H_2N$   $H_2N$   $H_2N$   $H_3N$   $H_2N$   $H_3N$   $H_3N$ 

エトキシカルボニルメチル) スルファモイル] フェニル エステル、

p ーグアニジノ安息香酸・3 ークロロー 5 ーヒドロキシフェニルエステル、

p ーグアニジノ安息香酸・3 ークロロー4 ーピバロイル オキシフェニルエステル、 【0027】(化合物11) 【化13】

$$\begin{array}{c|c} HN & & & \\ & & & \\ H_2N & & & \\ \end{array}$$

p ー グアニジノ安息香酸・p ー スルファモイルフェニル エステル、 【0028】(化合物12) 【化14】

$$H_2N$$
  $NH$   $COO$   $CH_2COOF$ 

p-(p-グアニジノベンゾイルオキシ)フェニル酢酸、

【0029】(化合物13) 【化15】

$$H_2N$$
 $HN$ 
 $NH$ 
 $NH_2$ 
 $NH$ 

p ー グアニジノ安息香酸・6 ー アミジノナフトー2 ー イルエステルおよびそれらの非毒性の酸付加塩が挙げられる。

【0030】アミジノフェノール誘導体は、フェノールの0一、mーまたはpー位にアミジノ基を有する化合物を基本構造とし、そのベンゼン環やアミジノ部分が種々の置換基で置換されているもの、および/または該フェノールとある種の酸とのエステルまたは該フェノールと

ある種のアミンとのアミドが含まれる。さらに、それらの非毒性の酸付加塩も含まれる。本発明に含まれるアミジノフェノール誘導体の例としては、特開昭58-41855号、特願平4-274992号および同5-96758号に記載された化合物を挙げることができる。好ましくは、一般式(II I)

【0031】 【化16】

$$H_2N$$
  $OCO$   $R^4$  は有機基を表わす。)で示されるアミジノ

フェノール誘導体またはその非毒性の酸付加塩が挙げられる。より好ましい化合物としては、 【0032】(化合物14) 【化17】

$$H_2N$$
  $OCO$   $S$   $N$   $COOC_2H_5$ 

5- [p-(p-アミジノフェノキシカルボニル) ベンジリデン] -3-エトキシカルボニルメチルロダニン、

【0033】(化合物15) 【化18】

$$HN$$
 $H_2N$ 
 $OCO$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 

 $1 - [p - (p - T \in \mathcal{Y}) / T \times J + y + y \times J + y \times J$ 

【0034】(化合物16) 【化19】

 $p-(p-r \in \mathcal{Y})/ 2 \pi / 2 \pi$ 

【0035】(化合物17) 【化20】

p- (p-アミジノフェノキシカルボニル) 安息香酸・ 2S-エトキシカルボニル-1-ピロリジニルアミド、 C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OOC 【0036】(化合物18) 【化21】

p- (p-アミジノフェノキシカルボニル) 安息香酸・ 2R-ペンジルオキシカルボニル-1-ピロリジニルア ミド、 【0037】(化合物19)

【化22】

ノキシカルボニル]安息香酸・N-フェニル-N-エト キシカルボニルメチルアミド、

p-(p-アミジノフェノキシカルボニル)-α-メチ ル桂皮酸・N-「1R-エトキシカルボニル-2-(3 -インドリル) エチル] アミドおよびそれらの非毒性の 酸付加塩が挙げられる。本発明では、個々の有効成分を 単独で用いてもよいが、2種以上の有効成分を配合して ひとつの製剤とすることもできる。

#### [0039]

【発明の効果】本発明に用いられる各物質は、ダニプロ テアーゼに対する強力な阻害活性、およびダニプロテア ーゼに起因する炎症の抑制作用を有しており、かつ毒性 が非常に少ないことから、ヒトを含めた哺乳動物、特に ヒトに対するダニアレルギー疾患、例えば、ダニに起因 した喘息、アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎等、の 治療および/または予防に有用である。

【0040】本発明に用いられる各物質の毒性は非常に 低いものであることが確認されている。例えば、アプロ チニンの $LD_{50}$ 値は  $2.5 \times 10^6$  カリクレインインヒビ ター単位/kg(マウス、i v 投与)、ガベキサートメシ レート (前記化合物 1 のメシル酸塩) の L D 50 値は 2 4 8 mg/kg (マウス、i v 投与)、カモスタットメシレー ト(前記化合物Bのメシル酸塩)のLD<sub>50</sub>値は210mg /kg(マウス、iv投与)である。従って、本発明に用 いられる物質はいずれも医薬として使用するために十分 安全であり、適していると判断できる。

【0041】本発明で用いられる物質は、通常、全身的 あるいは局所的に、経口または非経口で投与される。投 与量は年令、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時 間等により異なるが、通常成人ひとり当り、1回につき 1 mg~1000mg、好ましくは5 0 mg~5 0 0 mgの範囲で、 1日1回から数回経口投与されるかまたは成人ひとり当 り、1回につき0.1 mg~100mgの範囲で、1日1回か ら数回静脈内投与されるか、または5~20%含有軟膏 を1日1回から数回患部に塗布される。 もちろん前記し たように、投与量は種々の条件で変動するので、上記投 与量範囲より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲 を越えて必要な場合もある。

【0042】本発明による経口投与のための固体組成物 としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が含まれる。このよう な固体組成物においては、ひとつまたはそれ以上の活性 物質が、少なくともひとつの不活性な希釈剤、例えば乳 糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピルセル ロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロ リドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合され る。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添 加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤 や繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊剤、ラク トースのような安定化剤、グルタミン酸またはアスパラ ギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤 または丸剤は必要により白糖、ゼラチン、ヒドロキシプ ロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロー スフタレートなどの胃溶性あるいは腸溶性物質のフィル ムで被膜してもよいし、また2以上の層で被膜してもよ い。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセ ルとしてもよい。

【0043】経口投与のための液体組成物は、薬剤的に 許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリ キシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈 剤、例えば精製水、エタノールを含む。この組成物は不 活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘 味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。 経口投与のためのその他の組成物としては、ひとつまた はそれ以上の活性物質を含み、それ自体公知の方法によ り処方されるスプレー剤が含まれる。

【0044】本発明による非経口投与のための注射剤と しては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳 濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例え ば注射用蒸留水及び生理食塩水が含まれる。非水溶性の 溶液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレングリコー

ル、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80等がある。このような組成物は、さらに防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトース)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸)のような補助剤を含んでもよい。これらは例えばパクテリア保留フィルターを通すろ過、殺菌剤の配合または照射によって無菌化される。これらはまた無菌の固体組成物を製造し、使用前に無菌水または無菌の注射用溶媒に溶解して使用することもできる。本発明による非経口投与のための軟膏は常法により製造することができる。

#### [0045]

【実施例】以下、実験例および実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの実験例および 実施例に限定されるものではない。

【0046】実験例1:イエダニプロテアーゼに対する 阻害効果

実験方法:イエダニプロテアーゼ (Dfープロテアーゼ) をイエダニ (<u>Dermatophagoidesfarinae</u>) の培養抽出物から、Int. Arch. Allergy Appl. Immunol., <u>91</u>, 8 0(1990)記載の方法に従って特製した。特製された酵素 [15 Ounits/mg (37℃、pH8)] はリン酸緩衝溶 液(PBS)( $1 \, \text{mg/ml}$ )中、 $-80 \, \text{℃}$ で保存した。保存した酵素溶液は冷 $1 \, \text{mM}$ 塩酸で希釈してから使用した。該酵素の活性は、合成基質( $B \, \text{oc} \, -G \, \text{ln} \, -G \, \text{l}$  y  $-A \, \text{rg} \, -M \, \text{CA}$ )を用いて $37 \, \text{℃}$ でカワバタらの方法 [Eur. J. Biochem.,  $\frac{172}{2}$ , 17 (1988)に記載] に従って蛍光的に決定した。種々の化合物( $0 \, \text{\sim} 0.2 \, \mu \, \text{M}$ )を含む $50 \, \text{mM}$ トリスー塩酸緩衝液( $p \, \text{H8.0}$  、 $1880 \, \mu \, \text{l}$ )に、ジメチルスルホキシドに溶解させた基質( $0 \, \text{\sim} \, 50 \, \mu \, \text{M}$ 、 $100 \, \mu \, \text{l}$ )を加えた。 $1 \, \text{mM} \, \text{uge}$ に溶解させた酵素( $1.1 \, \text{nM}$ 、 $20 \, \mu \, \text{l}$ )を加えた後、加水分解の初期値を、 $380 \, \text{nm} \, \text{で励起し}$ 、 $440 \, \text{nm} \, \text{で発光させて蛍光分光光度計で測定した。}$ 

【0047】各化合物のDfープロテアーゼに対する阻 事効果は、Dfープロテアーゼに対する各化合物のモル 比を変えることによって評価した。すなわち、Dfープ ロテアーゼと各化合物の混合物を37℃で1~3分間培 養し(培養時間は各化合物によって変えた。)、残存酵 素活性を先と同じ条件で測定した。Ki値を Lineweave r-Burkプロットより求めた。

【0048】結果:結果を表1に示す。

[0049]

【表1】

表1:Df-プロテアーゼに対する種々の化合物の阻害効果

	27 1 7 2 1 7 2 7 7 2 (2)	
	化 合物	阻害常数 (Ki, M)
	アプロチニン	$3.9 \times 10^{-10}$
	ポテトプロテアーゼインヒビターI	$6.6 \times 10^{-10}$
	ポテトプロテアーゼインヒビターⅡ a	$9.2 \times 10^{-9}$
	ポテトプロテアーゼインヒビター [] b	$5.7 \times 10^{-9}$
	大豆トリプシンインヒピターBBI	$3.0 \times 10^{-9}$
	大豆トリプシンインヒビターKunitz	$3.0 \times 10^{-9}$
	アンチパイン	$4.1 \times 10^{-8}$
	ロイペプチン(Ac-LL 1/2H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> )	$1.7 \times 10^{-8}$
	化合物1のメタンスルホン酸塩	$2.5 \times 10^{-8}$
	化合物2のメタンスルホン酸塩	$1.1 \times 10^{-7}$
	化合物3の塩酸塩	$1.5 \times 10^{-8}$
	化合物4の酢酸塩	$3.7 \times 10^{-8}$
	化合物5の酢酸塩	$1.9 \times 10^{-8}$
	化合物6の酢酸塩	$2.5 \times 1.0^{-8}$
	化合物7の酢酸塩	$2.4 \times 1.0^{-8}$
	化合物8の酢酸塩	$1.3 \times 10^{-8}$
	化合物9の臭化水素酸塩	6.8×10 <sup>-8</sup>
	化合物10の酢酸塩	$3.3 \times 10^{-8}$
	化合物11のメタンスルホン酸塩	$8.5 \times 10^{-8}$
	化合物14の酢酸塩	$4.9 \times 10^{-8}$
	化合物15の塩酸塩	1.4×10 <sup>-8</sup>
	化合物16の酢酸塩	$1.6 \times 10^{-8}$
	化合物17の酢酸塩	$2.5 \times 1.0^{-8}$
	化合物18の酢酸塩	$4.8 \times 10^{-9}$
	化合物19の酢酸塩	$5.8 \times 1.0^{-9}$
[0050]	化合物20の酢酸塩	$2.2 \times 10^{-8}$

表1 (つづき)

化 合 物	阻害常数 (Ki, M)
アンチトリプシン	37nMで阻害せず
α <sub>2</sub> -マクログロブリン	280 n Mで阻害せず
εーアミノカプロエート	1mMで阻害せず
4- [(4-グアニジノ-2-カルボ キシ) フェノキシカルボニル] 安息香 酸・N-フェニル-N-エトキシカル ボニルメチルアミド	阻害せず
p - (p - グアニジノフェノキシカル ボニル) 安息香酸・28 - エトキシカ ルボニル-1 - ピロリジニルアミド	1.5×10 <sup>-6</sup>

【0051】すべての蛋白分解酵素阻害剤がDf-プロテアーゼに対して阻害作用を有している訳ではなく、特定の物質のみが阻害効果を示していることが表1より理解される。

【0052】実験例2:Dfープロテアーゼによる血管 透過性亢進に対する抑制効果

実験方法:実験は、モルモット( $350\sim400$ g)を用いて行なった。すなわち、生理食塩水に溶解したエバンスプルーの1%溶液を $20\,\mathrm{mg}/\mathrm{kg}$ 動物体重の割合で静脈内投与した後すぐにDfープロテアーゼ( $0.01\sim0.8\,\mathrm{nmol}$ )を含むPBS溶液( $100\,\mu$ 1)またはDfープロテアーゼ( $0.4\,\mathrm{nmol}$ )とアプロチニン( $0.1\sim0.6\,\mathrm{nm}$ ol)の混合溶液を皮内投与した。投与30分後、投与部位の皮膚表面に透過したエバンスブルーのスポットの大きさによって、血管透過性を評価した。

【0053】結果:結果を図1に示す。図中、レーンAは左よりDfープロテアーゼを0.01、0.03、0.09、0.27 および0.80nmol含むPBS溶液を投与した時の血管透過性を示す。Dfープロテアーゼの濃度に依存して血管透過性が亢進していることがわかる。レーンBはDfープロテアーゼ(0.4nmol)とアプロチニン(左より0.1、0.2、0.3、0.4および0.6nmol)の混合溶液を投与した時の血管透過性を示す。アプロチニンの濃度に依存して、Dfープロテアーゼによる血管透過性の亢進作用が

抑制されていることがわかる。血管透過性の亢進は炎症の一現象であり、Dfープロテアーゼによってダニアレルギーの病態のひとつが現われたことを示している。従って、本実験では、本発明に用いられる物質のひとつであるアプロチニンの投与によりダニアレルギー症状が抑えられることがインビボで確認されたことになる。

#### 【0054】製剤実施例1

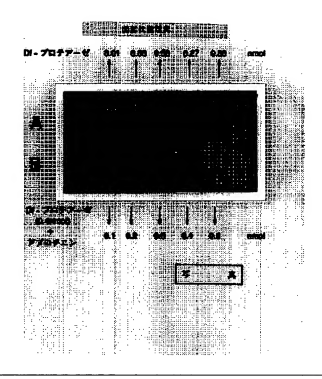
アプロチニン10mgを生理食塩水500mlに十分溶解させ、得られた溶液を常法により殺菌消毒し、5mlずつアンプルに充填後、凍結乾燥することにより、1アンプル中に $100\mu$ gの活性成分を含有する注射剤1000本が得られた。

### 【0055】製剤実施例2

カモスタットメシレート100g、ステアリン酸マグネシウム2g、および乳糖18gを均一になるまでよく混合した後、常法により打錠して、1錠中に100gの活性物質を含む錠剤1000錠を得た。得られた錠剤は常法によりヒドロキシプロビルセルロースでコーティングし、目的とする経口投与錠剤とした。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】 モルモットを用いたDfープロテアーゼによる血管透過性亢進に対する効果をみた時の生物の形態を表わす写真である。



# フロントページの続き

(72)発明者 小寺 洋 東京都杉並区和泉4-49-5 カーサ和泉204